

Bokslutskommuniké
Januari – December 2017

Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2017

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER 2017)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) TSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -7 289 (-4 255) TSEK
- Periodens resultat uppgick till -7 315 (-4 255) TSEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 250 (-3 035) TSEK
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,35 (-0,36) kr. Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,19 (-0,36) kr
- Utdelning föreslås till 0,00 SEK/aktie (föregående år 0,00)
- Denna rapport för fjärde kvartalet /bokslutskommunikén upprättas enligt RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rapporten upprättas enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR 2. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför rapportering enligt IFRS-redovisning inte blir tillämplig. Övergången till redovisning enligt RFR 2 har inte haft någon effekt på balansräkningen vid ingången av 2016 eller på jämförande perioder.

HELÅRSPERIODEN (1 JANUARI – 31 DECEMBER 2017)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (53) TSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -21 299 (-12 583) TSEK
- Periodens resultat uppgick till -21 322 (-12 599) TSEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -19 906 (-11 407) TSEK
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -1,32 (-1,22) kr. Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,88 (-1,03) kr.
- Soliditeten uppgick till 90% (90%).
- Kassa och bank uppgick till 36,9 MSEK vid periodens slut. Utöver detta finns beviljade bidrag om cirka 28 MSEK som kommer att utbetalas under de kommande tre åren.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER FJÄRDE KVARTALET

- Bolaget startade arbetet med kvalitetssäkring för att erhålla tillverkningstillstånd för cellterapiprodukter till kliniska studier.
- Anpassningen av Idogens produktionslokaler färdigställdes planenligt under november och lokalerna uppfyller kraven för renrum.
- I december beviljades ett patent i USA som täcker Idogens teknologi för tolerogen cellterapi. Det nya USA-patentet ger bolagets teknologi ett brett skydd på en strategiskt mycket viktig marknad.
- Idogen hade en kassa om 36,9 mkr per slutet av året. Omedelbart efter årsskiftet betalade EU ut den första delen av bidraget om 1,2 miljoner euro. Därmed hade Idogen en kassa vid årets början om 49 mkr. Under de kommande 30 månaderna kommer ytterligare 1,7 miljoner euro att utbetalas.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

Inga övriga väsentliga händelser har inträffat efter räkenskapsårets utgång.

RESULTAT OCH KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK om ej annat anges)	2017 3 mån okt-dec	2016 3 mån okt-dec	2017 12 mån jan-dec	2016 12 mån jan-dec
Nettoomsättning	0	0	0	53
Rörelsens kostnader	-7 289	-4 255	-21 299	-12 636
Rörelseresultat	-7 289	-4 255	-21 299	-12 583
Periodens resultat	-7 315	-4 255	-21 322	-12 599
Genomsnittligt antal aktier	20 778 467	11 852 419	16 207 516	10 308 456
Genomsnittligt antal optioner	17 111 766	0	7 969 864	1 871 585
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,35	-0,36	-1,32	-1,22
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,19	-0,36	-0,88	-1,03
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 250	-3 035	-19 906	-11 407
NYCKELTAL				
Rörelsekapital	33 894	16 794	33 894	16 794
Kassalikviditet, %	895	911	895	911
Soliditet, %	90	90	90	90
Resultat per aktie före utspädning	-0,35	-0,35	-1,32	-1,22
Genomsnittligt antal aktier	20 778 467	12 222 589	16 207 516	10 308 456

Vd har ordet

Idogen utvecklar cellterapi för att undvika att biologiska läkemedel, transplanterade organ eller kroppens egna celler eller vävnad angrips av patientens immunförsvar. Under 2017 har vi fått flera tydliga kvitton på innovationshöjden i vår teknologiplattform – i hård konkurrens erhöll vi forskningsbidrag från EU om totalt 2,9 miljoner euro, och nya patent beviljades i USA, Europa och Japan.

I januari beviljades sär-läkemedelsstatus i EU för vårt längst framskridna projekt IDO 8, vilket syftar till att återställa effekten av faktor VIII-preparat hos patienter med blödarsjuka. Sär-läkemedelsstatus innebär en rad fördelar, såsom mindre omfattande kliniska studier, utökat stöd från registreringsmyndigheter och förlängd marknadsexklusivitet. Vi har dessutom sedan tidigare erhållit värdefullt vetenskapligt stöd från Läkemedelsverket kring utformningen av en första klinisk studie, vilken vi räknar med att initiera i slutet av 2018.

Baserat på framstegen i utvecklingen av vårt unika cellterapi-koncept och de positiva prekliniska resultat som genererats för IDO 8, beslutade vi i maj att bredda vår projektportfölj genom att starta utvecklingen av projektet IDO T för att förhindra bortstötning av transplanterade njurar. Målsättningen är att lära immunförsvaret att känna igen och tolerera det transplanterade organet, för att minska behovet av dagens ofta livslånga behandling med läkemedel som hämmar immunförsvarets aktivitet. Utvecklingsarbetet drivs med avsikt att initiera en klinisk fas I/IIa-studie under 2019.

I april säkrade vi tillgång till anpassade renrum för att i egen regi producera våra cellterapi-produkter i enlighet med gällande regelverk för läkemedel. Härigenom får vi kontroll över samtliga steg i produktionsprocessen och kan kapa ledtiderna inför kommande kliniska studier. Vi förväntar oss en myndighetscertifiering av produktions-anläggningen under 2018.

Precis som i andra forskningsintensiva företag som utvecklar nya terapier krävs betydande investeringar innan Idogen kan få intäkter från

licensavtal eller egen försäljning. Det betydande forskningsbidrag vi i maj beviljades från EU-programmet HORIZON 2020, har i kombination med den framgångsrika nyemission som genomfördes i juni, bidragit till att vi har finansiella resurser för att driva såväl IDO 8 som IDO T framåt med hög hastighet.

Intresset för cellterapi ökar alltmer som nytt behandlingsalternativ. En indikation på det är Takedas nyligen tillkännagivna avsikt att förvärva cellterapi-bolaget TiGenix till ett totalt avtalsvärde om cirka 5 miljarder kronor. Vår affärsidé är att ingå kommersiella avtal baserat på resultaten från de kliniska studierna i våra respektive projekt, och under slutet av 2018 räknar vi alltså med att initiera den första kliniska studien med IDO 8. Det kommer bli ett transformerande steg i bolagets utveckling.

Lars Hedbys
Verkställande direktör



Kort om Idogen

Idogen (AktieTorget: IDOGEN) är ett svenskt bioteknikbolag baserat i Lund. Idogen utvecklar tolerogena cellterapi för att undvika att biologiska läkemedel, transplanterade organ eller kroppens egna celler eller vävnad angrips av patientens immunförsvar. Benämningen "tolerogen" kommer av att immunförsvaret efter behandling med Idogens terapi selektivt tolererar ett utvalt sjukdomsframkallande eller immunaktiverande antigen. Idogens ambition är att revolutionera behandlingen av en rad sjukdomar där kroppens immunförsvar inte fungerar som det ska och där det medicinska behovet är stort – som vid autoimmuna sjukdomar, organavstötning efter transplantation

och hos patienter som har utvecklat antikroppar mot behandling med biologiska läkemedel. Idogens längst framskridna produktkandidat IDO 8 riktar sig till patienter med svår blödarsjuka (hemofili A) som drabbats av hämmande antikroppar mot sin livsviktiga behandling med koagulationsfaktor VIII (faktor VIII).

Bolaget utvecklar dessutom IDO T – en tolerogen cellterapi för att förhindra organ-avstötning vid transplantation, primärt vid njurtransplantation. IDO T förväntas minska behovet av immunhämmande läkemedel och förbättra transplantat-överlevnaden, samt därmed minska risken för cancer och infektioner.



Tolerogen cellterapi – skräddarsydd för varje patient

NÄR IMMUNSYSTEMET BLIVIT DIN FIENDE

Det finns många situationer då kroppens immunförsvar skadar oss istället för att skydda oss. Ett exempel är då det orsakar bortstötning av transplanterade organ. Ett annat är då immunförsvaret inaktiverar biologiska läkemedel, som till exempel vid behandling av blödarsjuka med faktor VIII. Ett tredje exempel är auto-immuna sjukdomar som reumatism (reumatoid artrit), inflammatoriska tarm-sjukdomar, typ 1-diabetes och MS (multipel skleros) – sjukdomar där immunsystemet bekämpar kroppsegna proteiner eller antigen.

IDOGENS TEKNOLOGI

Att kunna skapa ett fungerande immunförsvar som skyddar det goda men fortfarande bekämpar det onda – till exempel virus, bakterier och tumörer – skulle revolutionera behandlingen av patienter med allvarliga kroniska sjukdomar. Det

är just denna revolution som Idogen vill bidra till. Det gör bolaget genom att utveckla cellterapi – behandling som skiljer sig från traditionell läkemedelsbehandling. Istället för att tillföra kroppen en kemisk substans behandlas patienten med kroppsegna celler.

Idogens behandling baseras på dendritiska celler, en typ av vita blodkroppar som spelar en central roll i immunförsvaret, då de styr andra immun-cellers igenkänning av vad som är kroppseget respektive främmande. När vi utsätts för bakterier eller virus aktiverar de dendritiska cellerna vårt immunförsvar. Samtidigt säkerställer de att immunförsvaret inte reagerar mot oss själva. De dendritiska celler som förhindrar aktivering av immunförsvaret mot kroppens egna, friska celler kallas tolerogena. Idogens teknologi syftar till att ta fram tolerogena dendritiska celler som är programmerade för definierade molekyler eller antigen.



Dendritiska celler styr andra immuncellers igenkänning av vad som är kroppseget respektive främmande. De dendritiska celler som känner igen bakterier eller virus aktiverar vårt immunförsvar (röda) och de som känner igen kroppseget ska förhindra immunaktivering mot oss själva och skapa tolerans (gröna).

Idogens utvecklingsprojekt

IDO 8 – NÄR KROPPENS IMMUNFÖRSVAR ANGRIPER FAKTOR VIII, ETT LIVSVIKTIGT LÄKEMEDEL

IDO 8 är Idogens längst framskridna projekt och syftar till att utveckla en tolerogen cellterapi för patienter med svår blödarsjuka som står utan behandling efter att ha utvecklat antikroppar mot sin ordinarie behandling. Idogens behandling har potential att återskapa effekten av faktor VIII-behandlingen. Bolaget har valt blödarsjuka som första terapiområde eftersom det medicinska behovet hos dessa patienter är stort och för att sjukdomen har ett väldefinierat antigen, vilket gör att det finns goda möjligheter att utveckla en effektiv behandling för denna patientgrupp. Blödarsjuka är en ovanlig sjukdom och Idogen har erhållit sär läkemedelsstatus (orphan drug designation) för behandlingen i Europa – ett viktigt värdehöjande steg för bolaget då sär läkemedelsstatus innebär en rad fördelar, som mindre omfattande kliniska studier, stöd från myndigheter under utvecklingen och tio års marknadsexklusivitet efter lansering.

Bolaget bedömer att den första kliniska studien kan inledas i slutet av 2018 och har haft konstruktiva vetenskapliga diskussioner med Läkemedelsverket om studiens design.

Ungefär 50 000 pojkar och män i Europa och USA lever med blödarsjuka, vilket är en medfödd sjukdom som i huvudsak drabbar pojkar och män. Den gängse behandlingen för patienter med den allvarliga formen av blödarsjuka, Hemofili A, är behandling med faktor VIII. Ungefär 30 procent av patienterna som behandlas med faktor VIII utvecklar hämmande antikroppar, vilket gör behandlingen verkningslös. Denna komplikation kan ofta hanteras genom behandling för att inducera tolerans, vilket innebär frekventa injektioner av en hög dos faktor VIII. Behandlingen är kostsam och kan pågå i ett eller två år. Hos cirka 30 procent av patienterna kvarstår dessvärre antikropparna, vilket lämnar patienterna utan möjlighet att förebygga blödningar. Patienter med kvarvarande inhiberande antikroppar behandlas idag med kortverkande läkemedel som enbart kan hantera

akuta blödningar, till en kostnad på så mycket som 3–8 miljoner kronor per patient och år.

Ett nytt läkemedel med effekt i just denna patientgrupp är på väg att lanseras i USA. Prislappen för en årsbehandling är uppskattad till nära fyra miljoner kronor, och analytiker bedömer att preparatet kan nå en årlig försäljning om över 17 miljarder kronor¹. Dessvärre är detta läkemedel förknippat med risk för allvarliga biverkningar, och behandlingen är livslång. Behovet av säkrare och mer kostnadseffektiva terapier är därför fortsatt stort.



¹ <https://www.fiercepharma.com/regulatory/roche-nabs-pair-blockbuster-fda-approvals-for-hemlibra-gazyva>

IDO T – NÄR KROPPENS IMMUNFÖRSVAR ANGRIPER ETT TRANSPLANTERAT ORGAN

Samma metod som nu utvecklas för behandling av blödarsjuka kan användas inom ytterligare terapiområden med endast mindre justeringar av produktionsprocessen. Bolaget har därför tagit ett strategiskt beslut att parallellt starta utvecklingen av en produktkandidat för njurtransplantation, IDO T. Grundprincipen är att "lära" immunförsvaret att känna igen och tolerera det transplanterade organet så att det inte attackeras. I förlängningen kan detta minska behovet av dagens ofta livslånga behandling med läkemedel som hämmar immunförsvarets funktion. Det finns ett stort behov av en långverkande, kostnadseffektiv och säker behandling för att undvika risken för organavstötning.

Utvecklingsarbetet för IDO T drivs med avsikt att initiera en klinisk fas I/IIa-studie under 2019.

Njurtransplantation är den vanligaste typen av organtransplantation och globalt genomförs knappt 80 000 njurtransplantationer varje år, varav cirka 20 000 i Europa². Den största och allvarligaste komplikationen är om mottagarens immunförsvaret attackerar, förstör och stöter bort det donerade organet. För att förhindra detta behandlas de transplanterade patienterna, med få undantag, livet ut med en kombination av läkemedel som hämmar immunförsvaret. Trots att andelen patienter som får behålla en fungerande transplanterad njure det första året har ökat under de senaste årtiondena, har det inte skett någon förbättring av långtidsöverlevnaden av transplanterat³.

Den immunhämmande behandlingen för även med sig risk att drabbas av allvarliga infektioner och cancer. Transplantation är således ett terapiområde med ett stort medicinskt behov. Idogens tolerogena cellterapi kan ge möjlighet att minska behovet av immunhämmande läkemedel och förbättra transplantatöverlevnaden.



² Global Observatory on Donation & Transplantation in collaboration with WHO.

³ Afzali B, Taylor AL, Goldsmith DJA. What we CAN do about chronic allograft nephropathy: Role of immunosuppressive modulations. *Kidney International*, 2005, 68, 2429-2443.

Wang JH, Skeans MA, Israni AK. Current status of kidney transplant outcomes: dying to survive. *Adv Chronic Kidney Dis*, 2016, 23, 5, 281-286.

Framtid och strategi

Idogen har som ambition att ingå kommersiella samarbetsavtal baserat på kliniska resultat i respektive projekt och har redan mött ett stort intresse från flera stora läkemedelsföretag. De senaste åren har en rad mindre cellterapi-bolag ingått kommersiella samarbetsavtal med globala läkemedelsföretag på attraktiva villkor. Som exempel kan nämnas Pfizers avtal med Sangamo Therapeutics avseende ett projekt mot blödersjuka, där det totala avtalsvärdet uppgår till 545 miljoner USD, inklusive en förskottsbetalning på 70 miljoner USD samt tvåsiffrig royalty på framtida försäljning. Som ett strategiskt alternativ kan Idogen komma att utveckla IDO 8 till marknaden utan partner.

Cellterapi är ett nytt tillskott i behandlingen av svåra sjukdomar och ännu har endast en handfull produkter tagit sig hela vägen fram till marknaden. I Europa och USA godkändes nyligen en mycket lovande cellterapi mot cancer som utvecklats av Novartis – ett av världens största läkemedels-bolag. Godkännandet bedöms vara ett historiskt steg i etablerandet av cellterapi, vilket minskar osäkerheten bland de investerare som tidigare varit tveksamma till att ta position inom detta område.

Idogens behandlingsmetod kan genom små förändringar anpassas till olika sjukdomstillstånd. Idogen har i nära samarbete med en framstående forskargrupp vid Oxford University genomfört försök i en djurmodell, där Idogens terapikoncept visats ha potential att minska de kliniska symtomen vid reumatism. Vid autoimmuna sjukdomar bekämpar kroppens immunförsvar kroppsegna antigener, men genom omprogrammeringen av immunförsvaret med

Idogens teknologi skulle detta kunna undvikas. Det finns idag drygt 100 autoimmuna sjukdomar som alla saknar bot och där de flesta patienter tvingas till livslång medicinering och ofta stort lidande. Exempel på sådana sjukdomar är reumatism, typ 1-diabetes och multipel skleros (MS). På de åtta största marknaderna – USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Australien – finns det uppskattningsvis 4,4 miljoner patienter som diagnosticerats och behandlas för reumatism och det tillkommer cirka 200 000 nya fall varje år⁴. Marknadspotentialen för en behandling av reumatism (reumatoid artit) bedöms till omkring 10 – 20 miljarder SEK årligen vid en penetration motsvarande 10 % av nya fall eller 1 % av befintliga patienter på dessa marknader.

Idogen har även genom nya upptäckter utökat portföljen till sammanlagt fem substanser som oberoende av varandra har potential att utvecklas till egna behandlingsmetoder. Detta ökar möjligheten till utlicensiering av delar av projektportföljen, vilket kan komma att bli en viktig komponent i marknadsstrategin. Egen tillverkningskompetens kan underlätta sådana avtal och bolaget har därför tagit ett strategiskt beslut att bygga upp kompetens och faciliteter i Lund för produktion av tolerogen cellterapi till de kliniska studierna för indikationerna som presenterats ovan.

Med den starka kassapositionen kan såväl IDO 8 som IDO T drivas framåt med högsta hastighet. Idogen räknar dessutom med att säkra ytterligare finansiella resurser genom konvertering av två teckningsoptionsprogram, vilka löper ut under våren 2018 respektive våren 2019.

Idogens vision är att utveckla den första tolerogena cellterapin med långvarig effekt för behandling av patienter med stora medicinska behov

⁴ Global Data, PharmaPoint. Rheumatoid Arthritis – Global Drug Forecast and Market Analysis to 2025. January 2017.

Finansiell information

FINANSIELL UTVECKLING UNDER FJÄRDE KVARTALET 1 OKTOBER – 31 DECEMBER 2017

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter för kvartalet uppgick till 0 (0) TSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -7 289 (-4 255) TSEK, vilket är en förändring med -3 034 TSEK jämfört med fjärde kvartalet föregående år. Under kvartalet har ytterligare interna och externa resurser satts in i de olika projekten.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -7 315 (-4 255) TSEK. Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,35 (-0,36) kronor och resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,19 (-0,36) kronor.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 250 (-3035) TSEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -2 703 (-163) TSEK. Under kvartalet har investeringar gjorts i utrustning för produktion.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (19 095) TSEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till -10 953 (15 898) TSEK.
- Vid periodens utgång uppgick koncernens likvida medel till 36 943 (18 502) TSEK.

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick till 90 (90) procent den 31 december 2017 och det egna kapitalet till 39 888 (18 597) TSEK. Totala tillgångar uppgick den 31 december 2017 till 44 152 (20 668) TSEK.

FINANSIELL UTVECKLING UNDER HELÅRSPERIODEN 1 JANUARI – 31 DECEMBER 2017

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter för helårsperioden uppgick till 0 (53) TSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för helårsperioden uppgick till -21 299 (-12 583) TSEK, vilket är en förändring med -8 716 TSEK jämfört med motsvarande period föregående år. Under året har betydande resurser tillförts de olika utvecklingsprojekten.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -21 322 (-12 599) TSEK. Resultat per aktie före utspädning uppgick till -1,32(-1,22) kronor och resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,88 (-1,03) kronor.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -19 906 (-11 407) TSEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -4 266 (-661) TSEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 42 613 (19 028) TSEK.
- Kassaflödet för helårsperioden uppgick till 18 441 (6 960) TSEK.
- Vid utgången av året var kassan 36 943 (18 502) TSEK.

Idogen beviljades i maj 2017 ett anslag om 2,9 M Euro (drygt 28 MSEK) från Horizon 2020, EU:s ramprogram för forskning och innovation, för utveckling av bolagets tolerogena cellterapi för behandling av svårt blödersjuka patienter med hämmande antikroppar mot Faktor VIII. Projektet löper över 33 månader och anslaget kommer att betalas ut i delar under projektets löptid. I januari har 1,2 miljoner EUR utbetalats och resterande belopp kommer att utbetalas under de kommande åren.

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick till 90 (90) procent den 31 december 2017 och det egna kapitalet till 39 888 (18 597) TSEK. Totala tillgångar uppgick den 31 december 2017 till 44 152 (20 668) TSEK.

NYEMISSION OCH TVÅ TECKNINGSOPTIONER

Idogen genomförde under maj och juni månad 2017 en emission av units bestående av aktier och två serier av teckningsoptioner. Emissionen registrerades och tillförde efter andra kvartalets slut bolaget 42,6 MSEK efter avdrag för

emissionskostnader. Kapitaltillskottet från emissionen och konvertering av teckningsoptioner förväntas, tillsammans med forskningsanslaget från EU om drygt 28 MSEK, möjliggöra genomförandet av två kliniska fas I/II-studier.

De som tecknade i emissionen erhöll förutom aktier också två serier av optioner. Det finns 8 555 883 utestående teckningsoptioner av serie TO2 och 8 555 883 teckningsoptioner av serie TO3. Teckningsoptionerna handlas på AktieTorget. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer Idogen att tillföras mellan 48 MSEK och 73 MSEK för TO2 och mellan 48 MSEK och 106 MSEK för TO3 efter emissionskostnader. Totalt tillförs Idogen vid full teckning av teckningsoptioner således lägst 96 MSEK och högst 179 MSEK, efter emissionskostnader.

Villkor för TO2 i sammandrag

Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att, för varje teckningsoption, teckna en ny aktie till en teckningskurs som motsvarar 70 % av ett volymvägt genomsnitt av handelskursen för Bolagets aktier under perioden 9 – 27 april 2018. Teckningskursen kan dock inte understiga 6 SEK/aktie eller överstiga 9 SEK/aktie. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner kan äga rum under perioden 3 – 18 maj 2018.

Villkor för TO3 i sammandrag

Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att, för varje teckningsoption, teckna en ny aktie till en teckningskurs som motsvarar 70 % av ett volymvägt genomsnitt av handelskursen för Bolagets aktier under perioden 25 februari – 15 mars 2019. Teckningskursen kan dock inte understiga 6 SEK/aktie eller överstiga 13 SEK/aktie. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner kan äga rum under perioden 19 mars – 1 april 2019.

INVESTERINGAR

Idogens investeringar har tidigare enbart bestått av kostnader för patent. Under perioden har lokalerna byggts om för produktion av tolerogena cellterapi till kliniska studier. Maskiner har köpts in till laboratorium och för produktion. Under året har 4,2 MSEK (0,6) investerats.

HÄNDELSE EFTER BALANSDAGEN

Inga övriga väsentliga händelser har inträffat efter räkenskapsårets utgång som påverkar årsbokslutet.

PERSONAL OCH ORGANISATION

Antalet anställda per den 31 december 2017 uppgick till 9.

Idogens organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, cellterapi, farmaceutisk utveckling, tillverkning, dokumentation, kvalitetssäkring, finans och juridik.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter. En utförlig redovisning av olika risker finns i prospektet från nyemissionen (sidan 14-16) samt i föregående årsredovisning (sidan 21).

EGET KAPITAL

Eget kapital har främst påverkats av emission och resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per den 31 december 2017 till 39,9 MSEK (18,6).

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -1,32 SEK (-1,22). Idogen hade per slutet av december 2017 cirka 2 200 aktieägare. Antalet aktier har under året ökat med 8 555 883 från 12 222 589 till 20 778 472 aktier. Utöver de nya aktierna har det utfärdats 8 555 883 TO2 och 8 555 883 TO3.

Namn	Antal aktier	Andel av röster/kapital (%)
HCN Group AB	2 252 234	10,8
Avanza pension	1 017 009	4,9
Ventac Holding (Cyprus) Ltd	896 527	4,3
Leif G Salford direkt och via bolag	751 585	3,6
Övriga	15 139 117	72,9
Totalt	20 778 472	100,0

STÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Årsstämma kommer att hållas den 24 april 2018 kl 15.00 i Gamla Gästmatsalen, Medicon Village, Scheelevägen 2, Lund. Aktieägare kommer att kallas genom kungörelse i Post- och Inrikes Tidningar samt på bolagets webbplats och även genom upplysning i Svenska Dagbladet att kallelse skett, tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman.

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan skicka in en skriftlig begäran till Idogen AB, Att: Styrelsen, Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman. Idogens årsredovisning för 2017 beräknas finnas tillgänglig för nedladdning på bolagets webbplats under vecka 15 2018.

VALBEREDNING

I enlighet med årsstämmans beslut ombads de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2017 att nominera sina representanter i valberedningen. Till valberedningen utsågs Cecilia Hollerup för HCN Group, Rolf Ehrnström för Ventac Holdings (Cyprus) Ltd och Leif G Salford. Valberedningens förslag kommer att presenteras i mitten av mars.

FÖRSLAG TILL VINSTUTDELNING

Styrelsen och den verkställande direktören föreslår att ingen utdelning (0,0 SEK/aktie, samma som föregående år) lämnas för räkenskapsåret 2017-01-01 – 2017-12-31.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Bokslutskommunikén upprättas enligt RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rapporten upprättas enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR 2. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför rapportering enligt IFRS-redovisning inte blir tillämplig.

Detta är den första rapport för Bolaget som upprättas enligt RFR 2. Övergången till redovisning enligt RFR 2 har inte haft någon effekt på balansräkningen vid ingången av 2016 eller på jämförande perioder.

Bolaget driver enbart ett rörelsesegment.

GRANSKNING AV REVISOR

Bokslutskommunikén har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Lund den 15 februari, 2018

Styrelsen för Idogen AB

Agneta Edberg, Ordförande

Ulf Blom

Christina Herder

Karin Hoogendoorn

Leif G. Salford

Lars Hedbys, Verkställande Direktör

RAPPORTER ÖVER RESULTAT OCH ÖVRIGT TOTALRESULTAT I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2017 3 mån okt-dec	2016 3 mån okt-dec	2017 12 mån jan-dec	2016 12 mån jan-dec
Nettoomsättning				
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	53
Summa intäkter	0	0	0	53
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Övriga externa kostnader	-5 321	-3 260	-16 452	-9 928
Personalkostnader	-1 893	-995	-4 772	-2 708
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-75		-75	
Rörelseresultat	-7 289	-4 255	-21 299	-12 583
Ränteintäkter och liknande resultatposter				2
Räntekostnader och liknande resultatposter	-26	0	-23	-18
Resultat före skatt	-7 315	-4 255	-21 322	-12 599
Skatt				
PERIODENS RESULTAT	-7 315	-4255	-21 322	-12 599
ÖVRIGT TOTALRESULTAT				
PERIODENS TOTALRESULTAT	-7 315	-4 255	-21 322	-12 599

RAPPORT ÖVER BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar		
Patent	3 229	1 803
Summa immateriella anläggningstillgångar	3 229	1 803
Materiella anläggningstillgångar		
Förbättringsutgifter på annans fastighet	663	
Inventarier, verktyg och installationer	2 100	
Summa materiella anläggningstillgångar	2 763	
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 215	363
Kassa och bank	36 943	18 502
Summa omsättningstillgångar	38 158	18 865
SUMMA TILLGÅNGAR	44 152	20 668
EGET KAPITAL		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	1 454	855
Fond för utvecklingsutgifter	2 087	661
Summa bundet eget kapital	3 541	1 516
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	42 015	18 857
Balanserat resultat	15 654	10 822
Årets resultat	-21 322	-12 599
Summa fritt eget kapital	36 347	17 080
Summa eget kapital	39 888	18 596
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	3 343	996
Övriga skulder	215	88
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	706	988
Summa kortfristiga skulder	4 264	2 072
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	44 152	20 668

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2016	685		23 148	-2 007	-9 658	12 168
Resultatdisposition enligt årsstämma			-23 148	13 490	9 658	
Nyemission	170		19 728			19 898
Kapitalanskaffningsutgifter			-870			-870
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter		661		-661		
Periodens resultat					-12 599	-12 599
Utgående balans per 31 december 2016	855	661	18 857	10 822	-12 599	18 596

(Belopp i TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2017	855	661	18 857	10 822	-12 599	18 596
Resultatdisposition enligt årsstämma			-18 858	6 259	12 599	
Nyemission	599		50 736			51 335
Kapitalanskaffningsutgifter			-8 722			8 722
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter		1 427		-1 427		
Periodens resultat					-21 322	-21 322
Utgående balans per 31 december 2017	1 454	2 087	42 015	15 654	-21 322	39 888

Upplysningar om aktier

	Antal aktier
Antal/värde vid årets ingång	12 222 589
Antal/värde vid 2017-12-31	20 778 467
Utställda teckningsoptioner, TO2	8 555 883
Utställda teckningsoptioner, TO3	8 555 883
Totalt antal aktier efter full teckning	37 890 238

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2017 3 mån okt-dec	2016 3 mån okt-dec	2017 12 mån jan-dec	2016 12 mån jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Rörelseresultat före finansiella poster	-7 289	-4 255	-21 299	-12 583
Återföring av avskrivningar	75		75	
Erhållen ränta				2
Erlagd ränta	-26		-23	-18
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-7 240	-4 255	-21 247	-12 599
Ökning / Minskning av förbetalda kostnader och upplupna intäkter	-303	230	-852	231
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-678	217	2 347	607
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	-30	773	-155	354
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 250	-3 035	-19 906	-11 407
Investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-466	-163	-1 427	-661
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-2 237		-2 839	
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 703	-163	-4 266	-661
Finansieringsverksamheten				
Nyemission		19 095	42 613	19 028
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	19 096	42 613	19 028
Periodens kassaflöde	-10 953	15 898	18 441	6 960
Likvida medel vid periodens början	47 896	2 604	18 502	11 542
Likvida medel vid periodens slut	36 943	18 502	36 943	18 502

NOTER TILL DEN FINANSIELLA RAPPORTEN

Redovisningsprinciper

Bokslutskommunikén upprättas enligt RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rapporten upprättas enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR 2. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför en fullständig rapportering enligt IFRS-redovisning inte blir tillämplig. Bolagets finansiella rapporter är upprättade i enlighet med Årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer.

Detta är den första rapport för Bolaget som upprättas enligt RFR 2. Övergången till redovisning enligt RFR 2 har inte haft någon effekt på balansräkningen vid ingången av 2016 eller på jämförande perioder.

RFR (Rådet för finansiell rapportering) 2 anger att ett moderföretag ska tillämpa International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, i den utsträckning detta är möjligt inom ramen för Årsredovisningslagen och Tryggandelagen, samt med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Rekommendationen anger vilka undantag och tillägg som kan tillämpas i förhållande till IFRS.

Bolaget driver enbart ett rörelsesegment.

Upplysningar enligt IAS 34 Delårsrapportering lämnas såväl i noter som på annan plats i bokslutskommunikén.

Bolaget har tillämpat samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder som i den senaste årsredovisningen.

Effekter av nya eller ändrade IFRS standarder på bolagets redovisningsprinciper

Ändrade redovisningsprinciper

De ändringar i RFR 2 Redovisning för juridiska personer som har trätt ikraft och gäller för räkenskapsåret 2017 avser främst följande områden:

- Ändringar i IAS 7 Rapport över kassaflöden ("Disclosure Initiative")
- Ändringar i IAS 12 Inkomstskatter (Redovisning av uppskjutna skattefordringar på orealiserade förluster)

Ändringarna har inte inneburit några effekter för bolaget.

Beslutade ändringar av RFR 2 som ännu inte har trätt ikraft

Rådet för finansiell rapportering har även beslutat om följande ändringar som ännu inte har trätt ikraft.

IFRS 9 Finansiella instrument

Den nya standarden för finansiella instrument behandlar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder. Ändringarna i RFR 2 avseende IFRS 9 ska tillämpas för räkenskapsår som börjar 1 januari 2018 eller senare. I nuläget har standarden inte någon effekt för bolaget.

IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder

IFRS 15 kommer att ersätta IAS 18 Intäkter, IAS 11 Entreprenadavtal samt tillhörande tolkningar. Den nya standarden innebär en ny modell för intäktsredovisning (fem-steps modell) som baseras på när kontrollen av en vara eller tjänst överförs till kunden. Ändringarna i RFR 2 avseende IFRS 15 ska tillämpas 1 januari 2018 eller senare. I nuläget har standarden inte någon effekt för bolaget.

IFRS 16 Leasingavtal

Den nya leasing standarden innebär framför allt förändringar i det sätt som leasingavtal ska redovisas hos leasetagaren. En leasetagare ska redovisa samtliga leasingavtal som tillgångar och skulder i balansräkningen, med undantag för kortfristiga leasingavtal och leasingavtal där värdet på de underliggande tillgångarna är ringa. Ändringarna i RFR 2 avseende IFRS 16 ska börja tillämpas räkenskapsår som börjar 1 januari 2019 eller senare).

Bolaget har ännu inte utvärderat effekterna av IFRS 16.

Utländska valutor

Monetära tillgångs- och skuldposter i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs. Transaktioner i utländsk valuta omräknas enligt transaktionsdagens kurs.

Inkomstskatter

Redovisning av inkomstskatt inkluderar aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom i de fall den avser

poster som redovisas direkt mot eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i eget kapital. Uppskjuten skatt redovisas enligt balansräkningsmetoden på alla väsentliga temporära skillnader. En temporär skillnad finns när det bokförda värdet på en tillgång eller skuld skiljer sig från det skattemässiga värdet.

Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av den skattesats som har beslutats per balansdagen (för närvarande 22 %). Uppskjuten skattefordran redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässigt överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas. Skattemässigt underskott per 2017-12-31 uppgår till 56,5 Mkr, vilket medför en uppskjuten skattefordran om 12,4 Mkr. Uppskjuten skattefordran har inte redovisats på det skattemässiga underskottet då ledningen ännu inte kan bedöma när i tiden underskottet kan utnyttjas mot framtida överskott. Bolaget har således ingen skattekostnad och inte heller någon värdering av uppskjuten skatt.

Immateriella anläggningstillgångar

Bolaget befinner sig i en forsknings-fas varför utgifterna redovisas som kostnad. Utvecklingsutgifter redovisas enligt aktiveringsmodellen som immateriell anläggningstillgång då följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt och ekonomiskt möjligt att färdigställa tillgången
- avsikt och förutsättning finns att sälja eller använda tillgången
- det är troligt att tillgången kommer generera intäkter eller leda till kostnadsbesparingar
- utgifterna kan beräknas på ett tillfredsställande sätt

Anskaffningsvärdet för en intern upparbetad immateriell tillgång utgörs av de direkt hänförliga utgifter som krävs för att tillgången ska kunna användas på det sätt som företagsledningen avsett. Internt upparbetade immateriella tillgångar skrivs av över den bedömda nyttjandeperioden. Inga avskrivningar har påbörjats då redovisat värde avser beviljade och pågående patentansökningar. Först när det kommersiella användande sker av olika patent startar avskrivning.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar omfattar förbättringsutgifter på annans fastighet och inventarier. Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

Avskrivningar sker linjärt över den beräknade nyttjandeperioden enligt följande:

Förbättringsutgifter på	
annans fastighet	4 år
Inventarier	5 år

Leasingavtal

Samtliga leasingavtal där företaget är leasetagare redovisas som operationell leasing. Leasingavgiften redovisas som en kostnad linjärt över leasingperioden.

Avsättningar

Avsättningar redovisas när bolaget har eller kan anses ha en förpliktelse som ett resultat av en inträffad händelse och det är sannolikt att utbetalningar kommer att krävas för att fullgöra förpliktelsen. En förutsättning är att det går att göra en tillförlitlig uppskattning av det belopp som skall utbetalas.

Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar kundfordringar och övriga fordringar, kortfristiga placeringar och leverantörsskulder. Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelseerna har reglerats eller på annat sätt upphört.

Kundfordringar och övriga fordringar

Bolaget har inga kundfordringar. Övriga fordringar redovisas som omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Fordringar tas upp till det belopp som förväntas bli inbetalt efter avdrag för individuellt bedömda osäkra fordringar.

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder har redovisats till anskaffningsvärde om inget annat anges nedan.

Rapport över kassaflöden

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar. Som likvida medel klassificerar företaget, förutom kassamedel, tillgodohavanden på kortfristiga likvida placeringar som lätt kan omvandlas till ett känt belopp och som är utsatt för en obetydlig risk för värdefluktuation.

Nyckeltalsdefinitioner

Rörelsekapital

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) minus kortfristiga skulder.

Kassalikviditet

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) i procent av kortfristiga skulder.

Soliditet

Eget kapital och obeskattade reserver (med avdrag för uppskjuten skatt) i förhållande till balansomslutningen.

Resultat per aktie före utspädning

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden.

Uppskattningar och bedömningar

Bolaget har, såsom de flesta utvecklingsprojekt, ett antal naturliga riskfaktorer som kan innebära att en slutlig försäljningsframgång fördröjs eller inte uppnås. Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklings-verksamhet samt förseningar vid studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

Företagsledningen gör kontinuerligt uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kommer sällan att motsvara det verkliga utfallet. De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst immateriella tillgångar. Skulle en indikation om en värdenedgång beträffande en tillgång föreligga, fastställs dess återvinningsvärde. Överstiger tillgångens bokförda värde återvinningsvärdet skrivs tillgången ned till detta värde.

Lån och eget kapital

Antal aktier uppgick till 20 778 467 (12 222 589) aktier vid periodens utgång. Utestående teckningsoptioner uppgår till 8 555 883 för TO2 och 8 555 883 för TO3.

Transaktioner med närstående

Verkställande direktören är ej anställd i bolaget utan arbetar under ett konsultavtal. För 2017 har vd Lars Hedbys (Ventac Partners AB) fakturerat konsultersättning om totalt 1 474 400 SEK (1 483 200). Lars Hedbys är delägare i Ventac Holding (Cyprus) Ltd.

Styrelsens ordförande Agneta Edberg har utöver arbetet i styrelsen ersatts för arbete med Vinnovas CAMP projekt om 35 040 SEK (0).

Eventualförpliktelser

Idogen har inga eventualförpliktelser.

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari – mars 2018

24 april 2018

Delårsrapport januari – juni 2018

21 augusti 2018

Delårsrapport januari – september 2018

23 oktober 2018

Bokslutskommuniké 2018

12 februari 2019

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Lars Hedbys, verkställande direktör

Telefon: +46 (0) 46 - 275 63 30,

E-post: lars.hedbys@idogen.com

ADRESS

Idogen AB

Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund

Denna information är sådan information som Idogen AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden (MAR). Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 15 februari 2018.

